# POWERED BY Dialog

Thermoplastic resin compsn. for electrical and electronic parts - comprises thermoplastic aromatic polyester resin, alpha-polyolefin ((co)polymer, polyvinyl type (co)polymer and polyepoxy-contg. polyvinyl monomer

Patent Assignee: DAINIPPON INK & CHEM KK

## **Patent Family**

Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Week	Type
JP 4266952	A	19920922	JP 9127345	A	19910221	199244	В

Priority Applications (Number Kind Date): JP 9127345 A (19910221)

### **Patent Details**

Patent	Kind	Language	Page	Main IPC	Filing Notes
JP 4266952	A		8	C08L-023/02	

### Abstract:

JP 4266952 A

Compsn. comprises (a) thermoplastic aromatic polyester resin; (b) non-polar alpha-olefin (co)polymer; (c) vinyl type (co)polymer (1) obtd. from at least one vinyl monomer (2) having the same structure as (b), the one component of the (co)polymer particles forming dispersant phase; and (d) vinyl type (co) polymer of epoxy gp. contg. olefin copolymer and at least one vinyl monomer (2') whereby the (co) polymer particles of the (co)polymer, form a dispersant phase.

Pref., b) is ethylene or propylene; c1) is graft polymer or blend of the polymers and is ethylene- or propylene-vinyl monomer copolymer; (d) is copolymer of epoxy gp. contg. olefin-vinyl monomer copolymer; and 2) and 2') are the same vinyl monomer and are selected from aromatic vinyl monomer, vinyl ester, (meth)acrylic ester and (meth)acrylonitriles.

USE/ADVANTAGE - Used as parts of domestic appliance, electronic, electrical and mechanical parts. Compsn. shows high impact strength and high elongation property and is economical c) and d) are dispersed in a spherical form having a particle dia. of 0.001-10 microns in the matrix resin and heightens compatibility of a) and b) and improves several properties of the compsn.

Dwg.0/0

Derwent World Patents Index © 2006 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 9235726 (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

# 特開平4-266952

(43)公開日 平成4年(1982)9月22日

(51)Int.Cl. <sup>5</sup> C 0 8 L		裁別配号 LCT LDA LLE LNZ	庁内整理番号 7107-4 J 7107-4 J 7142-4 J 8933-4 J	FJ	-		技術表示箇所				
				!	浆销垄部	未辦求	舗求項の数9(全 8 頁)				
(21) 出題番	<b>루</b>	特膜平3-27345		(71)出限人			学工業株式会社				
(22) 出頭日		平成3年(1991)2	月21日		東京都根網区坂下3丁目35番89号						
				(72)発明者	川村幸	<b>P</b>					
					大阪府身	<b>大学市约</b>	条阵町 4-17-306				
				(72) 兖明音	淼 萧						
					大阪府家	市废代	⇒2-4-34				
				(74)代選人	升選士	高橋 [	際利				

(54) [発明の名称] 熱可塑性細脂組成物

## (57) 【巫約】

【目的】熱可塑を芳菩族ポリエステルと非極性の一オレフィンを含む樹脂組成物の相溶性を改善し、該組成物の耐衝性を改善し、該組成物の耐衝性を改善し、該組成物の 耐衝撃性、強度を向上させる。

【糖成】(1)熱可塑性芳馨族ポリエステル、例えばポリブチレンテレフタレート、(2)非氮性 αーオレフィン、例えばポリエヂレン(PE)、(3)非氮性 αーオレフィンとピニル(共) 重合体からなるグラフト化物、例えば PEとメヂルメタクリレート集合体(P-MMA)からなるグラフト化物であり、かつP-MMAの粒子が分散している熱可塑性謝脂、及び(4)エボキシ基合南オレフィン共重合体とピニル(共) 選合体からなるグラフト化物、例えばエヂレン/メタクリル酸グリシジル共重合体とP-MMAからなるグラフト化物であり、かつP-MMAの粒子が分散している熱可塑性樹脂を含んでなる繁可塑性樹脂組成物。

(2)

#### 【特許請求の範囲】

【開求項1】熱可塑性労香族ボリエステル樹脂(1)、非極性αーオレフィン(共)重合体(2)、前短した非極性αーオレフィン(共)重合体と実質的に同構造の重合体と少なくとも1種のビニル単量体から得られるビニル系(共)重合体とから成り、一方の(共)重合体粒子が分散相を形成している熱可塑性樹脂(3)、及びエポキシ基合有オレフィン共軍合体と少なくとも1種のビニル単量体から得られるビニル系(共)重合体とから成り、一方の(共)重合体粒子が分散相を形成している熱が、一方の(共)重合体粒子が分散相を形成している熱が、の理性樹脂(4)を含んでなる熱可塑性樹脂組成物。

1

【請求項2】 非極性 αーオレフィン (美) 重合体 (2) がエチレン系重合体である菌求項1 記載の禁可靠性樹脂 建成物。

【結成項3】 非極性 a ーオレフィン (共) 重合体 (2) がプロピレン系重合体である 設水項1 記載の熱可塑性樹 岩組成物。

【請求項4】熱可塑性掛胎(3)が、非極性αーオレフィン(英)重合体(2)と実質的に同構造の重合体と少なくとも1種のビニル単量体から符られるビニル系(共)重合体からなるグラフト化物又はそれを含む混合物である請求項1、2又は3項記載の熱可塑性制脂組成物。

【請求項5】熱可塑性耐脂(3)が、エテレン系重合体 と少なくとも1種のビニル単量体から得られるビニル系 (共) 堂合体からなるグラフト化物又はそれを含む提合 物である請求項1、2又は3項記載の熱可塑性樹脂組成 物

【請求項6】熱可塑性樹脂(3)が、プロビレン系重合体と少なくとも1種のビニル単量体から得られるビニル 30系(共) 至合体からなるグラフト化物又はそれを含む混合物である請求項1、2又は3項記載の熱可塑性樹爛塩成物。

【請求項7】熱可塑性樹脂(4)が、エポキン基含有オレフィン共富合体と少なくとも1種のビニル単量体から得られるビニル系(共) 連合体からなるグラフト化物又はそれを含む混合物である菌求項1~6項記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項8】熱可塑を樹脂(3)で使用されるビニル単量体と、熱可塑性樹脂(4)で使用されるビニル単量体 40 が同じビニル単量体で構成されることを特徴とする間求 項1~7項記載の熱可塑性樹脂組成物。

【結求項9】ビニル単量体が、ビニル芳香繁単量体、 (メタ) アクリル酸エステル単量体、及びビニルエステ ル単量体、(メタ) アクリロニトリル単量体から成る罪 から選択された1種または2 鎧以上のビニル単量体であ る歯求項1~8項記帳の熱可塑性樹脂組成物。

## 【発明の詳細な説明】

### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、脳衝撃性、強度に優れ 50

た成形用の熱可塑性樹脂組成物に関するものであり、電 気および電子部島、自動車部品などの広い分野で使用さ れ場るものである。

#### [0002]

【従来の技術】ポリプチレンテレフタレート(PBT) やボリエチレンテレフタレート(PBT)に代表される 数同堕性芳香族ポリエステル樹窟は、耐熱性、機械的特 低、耐薬品性に優れているが、耐衝撃性に劣る傾向があ るためその改良が減みられてきた。そのための改良手段 としては、例えば、無水マレイン酸やα、β一不飽和酸 グリシジルエステルを反応させた変性オレフィンラバー の効会各種飲質エラストマー成分をPBTに組み合わせ る方法が主流であるが、この場合はPBTの特徴である 剛性、耐熱性、耐薬品性が寄しく低下する傾向にある。

【0003】一方、ボリエテレン、ボリプロビレンに代表される非極能αーオレフィン(共)度合体は上記軟質エラストマーに比べると同性、耐薬品性は良好であるのでこれら非極性αーオレフィン(共)度合体を使用することが望ましいが、熱可変性芳書族ポリエステル樹脂と非極性αーオレフィン(共)度合体なその化学的構造が異なるため相溶性が極めて悪く、熱可塑性芳智族ポリエステル樹脂と組み合わせた組成物では強度、耐衝撃性が低下し、両者の優れた特性を有する組成物を得るという目的を造成することは困難であった。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、相響性が極めて悪いために実現出来なかった禁可整性芳香族ポリエステル樹脂と非極性αーオレフィン(共)重合体とを組み合わせ、その相溶性を改善し、特に耐衝撃性、決定などで従来より優れた効果を発揮する熱可塑性結晶組成物を提供することにある。

#### [0005]

【眼起を祭決するための手段】本売明着らは、福溶をを 政善すると言う課題を解決すべく鋭意検剤した結果、熱 可塑定芳毎族ポリエステル樹脂と非極性αーオレフィン (共) 重合体に複数の特定級可塑性樹脂を相溶化剤とし て配合することにより相溶性が改善でき、これによって 強皮、耐衝撃性に優れた熱可塑性樹脂組成物が得られる ことを見出し、本発明を完成するに至った。

[0006] すなわち、本発明は熱可塑性芳香塩ポリエステル樹脂(1)、非極性αーオレフィン(共) 重合体(2)、前記した非極性αーオレフィン(共) 重合体と実質的に同構造の重合体と少なくとも1種のビニル単量体から得られるビニル系(共)重合体とから成り、一方の(共)重合体粒子が分散相を形成している熱可塑性樹脂(3)、及びエポキシ基合有オレフィン共重合体と少なくとも1種のビニル単量体から得られるビニル系(共)重合体とから成り、一方の(共)重合体粒子が分散相を形成している熱可塑性樹脂(4)を含んでなる熱可塑性樹脂組成物に関する。

【0007】本範明で用いる熱可塑性労害族ポリエステル樹脂(1)とは、芳香環を重合体の建純単位に有するポリエステルで、芳香族シカルボン酸(あるいはそのエステル形成性誘導体)とジオール(あるいはそのエステル形成性誘導体)とを主成分とする結合反応により得られる重合体ないしは共重合体である。

【0008】ここでいう芳香族ジカルポン酸としては、テレフタル酸、イソフタル酸、フタル酸、2.6ーナフタレンジカルボン酸、1.5ーナフタレンジカルボン酸、ピス(Pーカルボキシフェニル)メタン、アントラ 30センジカルボン酸、4.4'ージフェニルエーテルジカルボン酸、1.2ーピス(フェノキシ)エタン4.4'ージカルボン酸あるいはそれらのエステル形成誘導体などが挙げられる。

【0009】 またジオール成分としては、炭素数2~1 0の脂肪族ジオールすねわちエチレングリコール、プロ ピレングリコール、1.4ーブタンジオール、ネオペン チルグリコール、1.5ーペンタジオール、1.6ーへ キサンジオール、デカメチレンジグリコール、シクロへ キサンジオールなど、分子量400~6000 長績グ 20 リコール、すなわちポリエチレングリコール、ポリー 1.3ープロピレングリコール、ポリテトラメテレング リコールなど及びそれるの混合物が挙げられる。

【0010】本発明で使用される好ましい熱可能性芳香 族ポリエステル樹脂(1)としては、具体的にはポリエ チレンテレフタレート、ポリプテレンテレフタレート、 ポリプロピレンテレフタレート、ポリヘキサメチレンテ レフタレート、ポリエチレンー2.6ーナフタレート、 ポリシクロヘキサンテレフタレートなどが挙げられる。 更に好ましくはポリエチレンテレフタレート、ポリプチ のンチレフタレートなどが挙げられる。これら熱可置性 芳香族ポリエステルの固有粘度は、テトラクロルエタン (40) /フェノール(60) 10ml中、100±1 mgの濃度として、30±0.1で下に測定される。好 ましくは、固有粘度が0.4~4.0dl/gである。

【0011】本発明で用いる非磁性αーオレフィン (共) 宣合体(2)とは1種または2種以上のαーオレフィン単量体および非共役シエン系単量体を(共)里合せしめた皇合体である。ここでいうαーオレフィン単量体としては、エチレン、プロピレン、ブテンー1、4ーメチルペンテンー1、ヘキセンー1、デセンー1、オクテンー1等が挙げられる。また非共役シエン系単量体としては1、4ーヘキサジエン、ジシクロベンタジエン等を挙げることができる。

【0012】上記非額性αーオレフィン(共) 重合体の 具体例としては高、中、低密度ポリエテレン制脂、ポリ プロピレン、ポリプテンー1、ポリ4ーメチルペンテン ー1などの単独置合体、エチレンープロピレン共産合 体、エチレンープテンー1 共重合体、エテレンーへキセ ンー1 共国合体、エチレンーオクテンー1 共重合体など 50 好ましい。

のエチレンと炭素数 3~12のαーオレフィンとの共重合体、エチレンープロピレン共生合体ゴム、エチレンープロピレン・エチリデンノルボルネン共重合体ゴム、エチレンープロピレン・1,4ーペキサジエン共連合体ゴム、エチレンープロピレン・1,4ージシクロペンクは高、中、低密度ポリエテレン樹脂、ポリプロピレン、ポリューメチルペンテンー1などの単独里合体、エチレンープロピレン共産合体、エチレン・プロピレン共産合体、エチレン・プロピレン共産合体、エチレン・プロピレン共産合体、エチレン・プロピレン共産合体、エチレン・プロピレン共産合体、エチレン・プロピレン共産合体、エチレン・プロピレン共産合体、エチレン・プロピレン共産合体、エチレン・プロピレン共産合体、エチレン・プロピレン共産合体、エチレン・プロピレン共産合体、カロピレン・発生合体の使用が好ましい。また、これら非極性αーオレフィン(共)重合体の2種以上をプレンドして用いても差し支えない。

【0013】一方、本発明で言う熱可塑性樹脂(8) は、電子顕微鏡等で観察すると、非極性なーオレフィン (共) 蛍合体(2) と実質的に同構造の量合体またほど ニル系 (共) 重合体マトリックス中に、それとは異なる 成分であるビニル系(共)星合体または該非極性αーオ レフィン(共) 基合体が球状に均一に分散している状態 にみえる、所謂、多相構造の熱可塑性樹脂である。分散 している単合体の粒子径はO.001~10 mm、好変 しくは 0.01~5 μmである。分散粒子径がかかる節 団にある場合、非極性αーオレフィン (共) 食合体と芳 番族ポリエステルの相格性が十分となり組成物の耐衝撃 性や引張伸びに改良がみられる。なお、ここにおいて非 極性αーオレフィン (共) 重合体と実質的に同梱造を有 する 重合体とは、非極性 αーオレフィン (共) 重合体 (2) で用いた単量体と比べると40重量をまでは別の 構造を有する単量体を使用した重合体のことを意味して

【0014】 熱可塑性樹閣(3) 中の非極性 αーオレフィン(共) 軍合体としては、前記した如きエテレン系単合体、プロピレン系単合体などが特に好ましい。

【0015】また熱可塑性樹脂(3)中、および後記す る熱可塑性樹脂(4)中のビニル系(共)単合体とは、 少なくとも1種のビニル単量体から得られるビニル系 (共) 武合体であり、具体的には、スチレン、核置換入 チレン例えばメチルスチレン、ジメチルスチレン、エチ ルスチレン、イソプロピルスチレン、クロルスチレン、 α一般換スチレン例えばαーメチルスチレン、αーエチ ルスチレンなどのビニル芳香族単葉体: (メタ) アクリ ル酸のメチル、エチル、プロビル、ブテルエスチルナド ノ(メタ)アクリル酸エステル単量体:(メタ)アクリ ロニトリル単量体:酢酸ビニル、プロピオン酸ビニルナ ドノビニルエステル単配体などの1種または2種以上を **室合して得られたビニル系(共) 重合体である。出来れ** ば、熱可塑性樹脂(3)製造の豚に使用するビニル単量 体と熱可塑性樹脂 (4) 製造の際に使用するビニル単量 体とは同じビニル単量体で構成されることが本発明では

【0016】 このようなビニル系 (美) 重合体の数平均 重合配は5~10000、好ましくは10~5000の 範囲である。

【0017】この熱可塑性機能(3)は、非拡性αーオレフィン(共)重合体と実質的に同構造の重合体が5~96度量%、好ましくは20~90度量%とビニル系(共)重合体95~5重量%、好ましくは80~10重量%から成るものである。かかる範囲であると耐熱性、分散性、耐衝撃性改良効果が特に優れる。

【0018】一方、本発明で言う熱可塑性樹脂(4)は、電子関微鏡等で観察すると、エポキシ基含布オレフィン共進合体またはビニル系(共)重合体マトリックス中に、それとは異なる成分であるビニル系(共)重合体またはエポキシ基含有オレフィン共重合体が緑気に均一に分散している状態にある、所器、多相構造の熱可塑性樹脂である。分散している意合体の粒子系は0、001~10μm、好ましくは0、01~5μmである。分散粒子径がかかる範囲にある場合、非極性αーオレフィン(共)宣合体と芳香族ポリエステルの相溶性が十分となり組成物の耐衝整性や引張仲びに優れた改良効果がみられる。

[0019] このような恐可塑性樹脂(4)はエポキシ基合育オレフィン共産合体が5~95重量%、好意しくは20~90重量%とビニル系(共)重合体95~5重量%、好ましくは80~10重量%から成るものである。かかる範囲では、耐衝撃改良効果、耐熱性及び分散性が特に優れる。

[0020] 熱可塑性樹脂(4) 中のビニル系(共) 里合体で用いる単量体は前記した通りであり、その数平均 宣合度も5~10000、好ましくは10~5000の 30 範囲である。

【0021】熱可塑性樹脂(4)中の工ポキシ基含有オレフィン共建合体は、一つには高圧ラジカル蛋合法によるオレフィンと不飽和グリシジル基含有単量体との2元共基合体またはオレフィンと不飽和グリシジル基含有単量体および他の不飽和単量体との3元または多元の共進合体であり、オレフィン、特にエテレンを用いたオレフィン(エテレン)60~99.5重量%、グリシジル基合有単量体0.5~40量量%、他の不飽和単量体0~39.5重量%からなる共連合体が好きしい。

【0022】上記不飽和グリシシル基含有卓量体としては、アクリル酸グリシジル、メタクリル酸グリシジル、イタコン酸モノグリシジルエステル、ブテントリカルボン酸モノグリシジリエステル、およびαークロロアリル、マレイン酸、クロトン酸、フマル酸などのグリシジルエステル類またはビニルグリシジルエーテル、アリルグリシジルエーテル、グリシジルオキシエチルビニルエーテル、ステレンーPーグリシジルエーテルなどのグリシジルエーテル類、Pーグリシジルステレンなどが挙げられるが、特に保ましいものとして(メタ)アクリル酸50

グリシジル、アクリルグリシジルエーテルを挙げること が出来る。

[0028] 他の不飽和単量体としては、オレフィン 類、ピニルエステル類、α、βーエチレン性不飽和カル ポン酸などから選択された少なくとも1種の単量体で、 具体的にはプロピレン、ブテンー1、ヘキセンー1、デ センー1、オクテンー1、ステレンなどのオレフィン 類、プロピオン酸ピニル、解酸ピニル、ピニルベンゾエートなどのピニルエステル類、アクリル酸、メタクリル 砂、アクリル酸またはメタクリル酸のメチル、エチル、 プロピル、プチル、2ーエテルへキシル、シクロヘキシ ル、ドデシル、オクタデシルなどのエステル類、マレイン酸、マレイン酸無水物、イタコン酸、フマル酸、マレ イン酸モノエステル、およびジエステル、塩化ピニル、 ビニルメチルエーテルなどのピニルエーテル類およびア ケリル酸アミド系化合物が挙げられる。特にアクリル酸 エステル類が好ましい。

【0024】上記エポキシ基合有オレフィン共重合体の 具体例としては、エチレン/メタクリル酸グリシジル共 宝合体、エチレン/酢酸ビニル/メタクリル酸グリシジ ル共重合体、エチレン/アクリル酸エテル/メタクリル 酸グリシジル共重合体、エチレン/一酸化炭素/メタク リル酸グリシジル共重合体、エチレン/アクリル型グリ シジル共重合体。エチレン/酢酸ビニル/アクリル酸グ リシジル共重合体。エテレン/酢酸ビニル/アクリル酸グ リシジル共重合体などが挙げられる。中でも好ましいの はエチレン/メタクリル酸グリシジル共重合体、エテレ ン/アクリル酸エチル/メタクリル酸グリシシル共重合 体、もしくはエテレン/酢酸ビニル/メタクリル酸グリ シジル共重合体である。これらエポキシ基合有オレフィ ン共取合体は潤合しても使用できる。

【0025】また本発明のエポキシ基合有オレフィン共 並合体には、低密度、中密度、高密度ポリエテレン、ポ リプロピレン、ポリプテンー1、ポリー4ーメチルペン テンー 1 などの単独国合体、エチレンープロピレン共産 合体、エチレンープテンー1共国合体、エチレンーヘキ センー1 英国合体、エテレンー4ーメチルペンテンー1 共量合体、エチレンーオクテンー 1 共量合体、などのエ チレンを主成分とする他のαーオレフィンとの共重合 体、プロピレンーエテレンプロック共焦合体などのプロ ピレンを主成分とする他のαーオレフィンとの共重合 体、エチレン一酢酸ビニル共産合体、エチレンーメタク リル酸共重合体、エテレンとアクリル酸もしくはメタア クリル酸のメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、 プチルなどのエステルとの共理合体、エチレンーマレイ ン酸共重合体、エチレンープロピレン共重合体ゴム、エ チレンープロピレンージエン共国合体ゴム、エチレンー 酢酸ビニルー塩化ビニル共革合体及びそれらの混合物、 あるいはこれらとゴムとの混合物に対して前配エポキシ 基合省単盤体を付加させたものも本発明に包合される。

50 [0026] 前記の如き熱可塑佐樹脂(3) 又は熱可塑

性樹脂(4)を駆進する方法としては、例えば非極性α - オレフィン(英) 重合体(又はエポキシ基含有オレフ ィン共取合体)を水に懸濁し、これにピニル系(共)単 量体、ラジカル単合開始剤等を含む溶液を添加、含浸さ せてから共重合させる方法、疑いは前記方法に準じてグ ラフト化せしめる方法等、公知の方法を用いることが出 来る。本発明ではグラフト化法によって得られる熱可塑 性樹脂(3)または(4)の使用が特に好ましい。

[0027] グラフト化法としては、例えば、非極性化 ーオレフィン(共)宣合体(又はエポキシ基含有オレフ 30 イン共重合体)を水に脳濁させ、別に1-プチルベルオ キシメタクリロイロキシエチルカーボナートの始きラジ カル (共) 選合性有機過酸化物とペンゾイルベルオキシ ドの如きラジカル単合開始剤を少なくとも1種のピニル 単量体に溶解させる。この溶液を前配機渦液に添加、重 合開始剤に分解が起こらない条件で加熱し、ビニル単量 体、ラジカル軍合性(共)有機函酸化物及びラジカル重 合開船剤を非観性 αーオレフィン (共) 量合体 (又はエ ポキシ基含有オレフィン美重合体)に含浸させ、次いで この水性竪洞波の湿度を上昇させて、ビニル単量体とラ 20 ジカル(共)重合任有機過酸化物とを非極性なー(共) **重合体(又はエポキシ基含有オレフィン共重合体)中で** 共重合させ、次いで押出織等で溶融遅線レてグラフト化 物を得る方法(特開隔63-312313、特開平1-98663号参順)、あるいは一般に良く知られている 連觜移動法、放射線照射法等の公知のグラフト化法によ

【0028】グラフト化法を用いて得た熱可塑性樹脂 (3) および熱可塑を樹脂(4)は、非極性αーオレフ ィン(共) 重合体(又はエポキシ基含有オレフィン共生 80 合体) とビニル (共) 里合体からなるグラフト化物、ま たはその他の成分としてビニル単量体の付加重合体等を 含む混合物である。 .

【0029】本発明組成物においては、熱可塑性芳香软 ポリエステル樹脂 (1) と非極性α-オレフィン(共) 宣合体 (2) との額成比率は、(1) 30~95 軍量% に対して(2)70~6重量%の割合がよい。

【0030】また本発明組成物中での熱可塑性樹脂 (3) の使用量は、熱可塑性芳香液ポリエステル樹脂 (1) と非極性 a - オレフィン (共) 重合体 (2) の合 計、即ち(1) + (2) 100重量部に対して0.1~ 100重量部であり、好ましくは1~50重量部であ る。かかる範囲では、熱可塑性芳香族ポリエステル樹脂 と非極性 αーオレフィン (英) 重合体との相談性がよく て耐衝撃性などの機械的物性に優れ、また耐熱性、耐薬 品性も良好である。

[0031] さらに熱可塑性繊脂(4)の使用量は、熱 可塑性芳香装ポリエステル樹脂(1)と非極性αーオレ フィン (共) 重合体 (2) の合計 100 重量部に対して **郁である。かかる範囲では、熱可塑性芳香族ポリエステ** ル湖脂と非極性 αーオレフィン (共) 重合体との相溶性 も良く、また耐熱性、耐薬品性も良好である。

【0032】本発明に於ては、前記した構成成分(1) + (2) + (3) + (4) 100 重量部に対して150 重量部までの無機、及び有機充填材 (5) 配合すること が出来る。 上記充填材としては、粉粒状、平板状、鱗 片状、針状、球状または中空状および観路状が挙げら れ、具体的には破酸カルシウム、造酸カルシウム、クレ ー、タルク、アルミナ、珪砂、ガラス粉、金属粉、グラ ファイト、炭化珪素、テッ化珪素、シリカ、テッ化ホウ 素、チッ化アルミニウム、カーボンブラックなどの鉛粒 状充填材、雲母、ガラス凝、セリサイト、アルミフレー クなどの金属箔、黒鉛などの平板状もしくは鱗片状光填 材、シラスパルーン、金属パルーン、ガラスパルーンな どの中空状充填材、ガラス繊維、炭素繊維、グラファイ ト繊維、ウィスカー、金属繊維、アスペスト、ウォステ イト、繊維状充填材、芳香族ポリアミド繊維、ポリフェ ニレンサルファイド繊維等の有機繊維状充填材を挙げる ことが出来る。

[0033] 里にまた本発明では、更に本発明の要旨を 途脱しない範囲に於て水酸化マグネシウム、水酸化アル ミニウム、等の無機難燃剤、ハロゲン系、リン系等の有 樓裝燃剤、酸化防止剂, 紫外綠防止劑、清劑、分散剂、 カップリング制、発泡剤、架器剤、着色剤、等の添加 剤、及び他のポリオレフィン系術脂、ポリアミド、ポリ カーボネート、ABS接端、ボリフェニレンエーテル、 ポリフェニレンサルファイド等の熱可塑性樹脂等を添加 しても終し支えない。

【0034】本発明組成物の製造方法としては一般的な 方法が用いられる。最も一般的な方法は前記した本発明 配合物を適当な混合機例えばタンプラー、ヘンシェルミ キサー、タンプラー等で均一に混合し、押出機に供給し て溶融隔線し、ストランド状に抑し出したものを冷却 し、切断して成形材料として供給する。更に簡単には押 出工程を省略して、本発明の配合物を直接成形織内で溶 融、混練りして成形する方法もとることが出来るが、特 にこれを規定するものではない。

[0035]

【実施例】更に実施例により本発明を説明する。 参考例1 (熟可塑性樹脂 (3A) の製造) 5000 c c のステンレス製オートクレープに、純水2500gをい れ、さらに懸濁剤としてポリビニルアルコール 2.5g を溶解させた。この中に非極性 ローオレフィン (共) 蛍 合体として低密度ポリエデレン(商品名「三井日石ポリ エチレン LDF41」700gを入れ、概件。分散し た。別にラジカル重合開始剤としてのベンゾイルペルオ キシド「商品名ナイパーB」1.5g、ラジカル(共) 重合宣有機過酸化物としてtーブチルベルオキシメタケ 0. 1~100 風量部であり、好ましくは1~50 嵐量 50 リロイロキシエチルカーボケート6g、ビニル単量体と

してのメタクリル酸メチル300gに溶解させ、この溶 彼を前記オートクレープ中に投入、提供した。次いでオ ートクレープを60~65℃の昇温し、2時間機停する ことにより、ラジカル単合開始前およびラジカル(共) 東合作有機過酸化物を含むビニル単量体を低密度ポリエ チレン中に含浸させた。ついで含浸させたビニル単量 体、ラジカル国合開始剤およびラジカル(共)国合性舎 機遇酸化物の合計量がはじめの50重量%末端になって いることを確認した後、温度を80~85℃に上げ、そ の福度で7時間維持して宣合を完成させ、水洗及び乾燥 レてグラフト化前駆体を得た。このグラフト化前駆体中 のメタクリル酸メデル重合体を酢酸エチルで抽出し、G PCにより数平均豊合度を制定したところ、700であ った。ついでこのグラフト化前駆体をラボプラストミル 一軸押出機「東洋精機製作所類」で200℃にて押出、 グラフト化反応させることにより、熱可塑性樹脂(3 A) を得た。

9

【0036】この熱可塑性樹脂を走査形電子類散鏡により観察したところ、粒子径0、1~0、2μm真球状樹 脂が均一に分散した熱可塑性樹脂であった。なおこのと き、メタクリル酸メデル重合体のグラフト化効率は53 重量%であった。

[0037]参考例2(熱可整性微脂(4A)の製造)5000ccのステンレス製オートクレーブに、純水2500gをいれ、さらに懸濁剤としてポリビニルアルコール2.5gを溶解させた。この中にエボキシ基含有オレフィン共重合体として、エチレン/メタクリル酸グリシジル共運合体(メタクリル酸グリシジル含客15重量%)「商品名:レクスパールJ3700」700gを入れ、提件、分散した。別にラジカル宣合関始剤としてのベンゾイルベルオキシド「商品名ナイパーB」1.5g、ラジカル(共) 軍合経有機過酸化物としてセーブテルベルオキシメタクリロイコキシエチルカーボナート6gおよび分子量調整剤としてロードデシルメルカブタン0.6gをビニル単量体としてのメタクリル機メチル300gに溶解させ、この溶液を前記オートクレーブ中に投入、提件した。

[0038] ついでオートクレーブを60~65℃の昇進し、2時間提供することにより、ラジカル重合開始類

およびラジカル(共) 重合性有機過酸化物を含むビニル 単量体をエポキシ基含有エチレン共重合体中に含浸させた。ついで含浸させたビニル単量体、ラジカル重合開始 剤およびラジカル(共) 宣合性有機過酸化物の合計量が はじめの50重量を以上になっていることを確認した 後、湿度を80~85℃に上げ、その温度で7時間維持 して重合を完成させ、水洗及び乾燥してグラフト化前駆 体を得た。このグラフト化前駆体中のメタクリル酸メテ ル重合体を酢酸エチルで抽出し、GPCにより数平均重 合度を測定したところ、700であった。ついでこのグラフト化前駆体をラボブラストミルー軸押出機「東洋精 機製作所製」で200℃にて押出、グラフト化反応させ ることにより、熱可整性樹脂(4A)を得た。

10

[0039] この熱可塑性樹脂を定査形電子顕微線により観察したところ、粒子径0.1~0.2 μm真球状樹脂が均一に分散した熱可塑性樹脂であった。なおこのとき、メタクリル酸メチル重合体のグラフト化効率は63.3 集景%であった。

[0040] 実施例1~5、比較例1~3

労者族ポリエステルとして、固有粘度 0.95 d!/g のポリプチレンテレフタレート(以下PBTとする) および非極 6 の - オレフィン(共) 重合体として高密度ポリエチレン(商品名「ショウレックス5050」: 昭和電工製)を用い、参考例1~2で得た熱可塑性樹脂(3A)もしくは(4A)を表1に示す配合量でドライブレンドし、40 φ mmの一軸押出機を用いて、250でで選練りし、ストランド上に押し出し、水冷冷却したものを長さ3 mmに切断し、成形材料を得た。 得られた成形材料を120℃で3時間乾燥したのち、射出成形機で引張試験用ダンベル(ASTM IV号試験片)およびアイゾット衝撃値測定用試験片(原1/4インチ、成形ノッチ)を成形し、引張特性、アイゾット衝撃値を測定し、結果を表1に示した。

[0041] 本発明例は良好な物性が得られるのに対し、比較例ではPBTとポリエチレンの相溶性が悪く、良好なストランドが得られず、成形材料が得られなかった。

[0042] [設1]

表一 1

12

実施例、比較利益号	実施例	突旋 街 2	突跳例	実施例	安縣例	比較例 1	比較例 2	比較例 8
PBT (遊遊部)	50	50	6 0	70	30	50	5 0	<b>5</b> 0
高密度ポリエテンン (重量部)	50	50	4 0	3 0	7 0	5 0	5 0	50
為可報信費額 (8A) (或量率)	10	8	10	10	10	-	1 Q	·
熟司徵性樹脂 (4.A) (宜量部)	LO	\$	10	10			_	10
引張設度 ⟨Kg/cm゚)	400	4 2 0	430	450	8 3 9	规定* 不可	湖定 *	創定。 不可
引强例证(兴)	100	56	84	5 9	76	同上	買上	周上
アイゾット街駅 在 成形ノッケ村 (Кg・cm/cm)	9. 2	8. 1	8. 1	5. <del>9</del>	9. 8	日上	上面	除上

\*: 成形材料が得られず側定不可

[0043]参考例3(熱可整性樹脂(3B)の製造)参考例1において、非極性αーオレフィン(共) 国合体としてポリプロピレン(商品名「ショウアロマー MA510」)、ビニル単量体としてのメタクリル酸メチル単量体300gを変更した以外は参考例1を繰り返して熱可塑性樹脂(3B)を得た。このときのステレン星合体の数平均重合度は900、また熱可塑性樹脂中に分散している樹脂の平均粒子径は0.3~0.4µmであった。

[0044] 参考例4(熱可塑性網路(4B)の製造) 参考例2において、ビニル単量体としてのメタクリル酸 30 メテル単量体300gをスチレン単量体300gに変更 した以外は参考例2を繰り返して熱可塑性制路(4B) を得た。このときのステレン重合体の数平均重合度は8 00、また熱可塑性樹脂中に分散している樹脂の平均粒 子径は0.2~0.3 μmであった。

【0045】 実施例6~10、比較例4~6 労者族ポリエステルとして固有粘度0. 52d1/gの ポリエチレンテレフタレート(以下PETとする)、非 20 極性 α-オレフィン (共) 重合体としてボロプロビレン (商品名「ショウアロマー MA510」: 昭和電工 製) を使用し、参考網3~4で得た鶫可塑造制脂(3 B)、(4 B) を要2 に示す配合でドライブレンドし、35 φ mmの二輪押出機を用いて、2800℃で混練りし、ストランド上に押し出し、水冷冷却したものを長さ3 mmに切断し、成形材料を得た。得られた成形材料を120℃で3時間乾燥したのち、射出成形像で引張試験用ダンベル(ASTM IV号試験片) 彩よびアイゾット衝撃値測定用試験片(厚1/4インチ、成形ノッデ) を成形し、引張特性、アイゾット衝撃値を測定し、結果を表2に示した。

[0046] 本発明例は良好な引張特性、所個聲性を示すのに対し、比較例ではストランド状に押出ができ、成形対斜は符られたものの、成形品の物性は低く、脆性破壊を起こした。

[0047] [接2]

14

表-2					,			
<b>美施例、比較例皆号</b>	実施例 6	実 路 例 7	実務例 8	実施別	斑菇例 20	比較例 4	比較例 5	出較例
PET (加量部)	5 €	· 5 0	6.0	7.0	80	50	5.0	\$ 0
ンゴリロビリン (暗量定)	5 9	<b>5</b> B	4 0	\$ 0	7 0	5 0	5.0	5 0
熱可塑性樹脂 〈8 B〉 (宝量部〉	10	6	10	3 0	10	-	10	
熱可避往做品 (4B) (登量報)	1 0	5	<u>1</u> 0.	10	10	_		10
《K g / c m t)	4 4 0	4 5 0	4 6 Q	4 5 9	410	880	3 4 0	8 8 0
引張待び(%)	9 0	2 6	2 4	ខធ	4 5	8. 3	3. 6	8. 6
アイソット衝撃値 成形ノッテ付 〈Kま・cm/cm〉	5. 2	4, 1	4. 0	3. 9	<b>3.</b> 8	ì. 5	2. 5	2. 4

[0048] 実施例11~13、比較例7~9 実施例  $1\sim5$ 、比較例  $1\sim3$  で用いた P B T、高密度ボ 20 形材料とした。この成形材料を実施例  $1\sim5$ 、比較例 1リエチレン、熱可塑性樹脂(8 A)、熱可塑性樹脂(4 A) に対ラス線維(商品名:「マイクログラスRESO 3一TP70」日本板硝子製)を表3に示す配合量でド ライブレンドし、35mm二輪押出機を用いてストラン\*

\*ド上に押し出し、冷却固化後、長さ8mmに切断し、成 ~3と同様に成形し、物性を測定した。結果を表3に示 す。本発明例では機械的特性に優れていることが解る。

[0049] [接9]

\$4 - \$						
実施例、比较例番号	実施例	実施例 :2	寅选例 18	比較網 F	比較例 8	比較例 9
(新産量) TBT	50	7.0	8 0	ō O	5 0	80
高密度ポリエチレン (質量部)	5.0	\$ 0	7 0	5.0	50	50
族可塑技術的 (8 A) (愛見部)	10	1.0	10	-	ı ő	_
然可遊性樹脂 (4 A) (五五年)	1 0	3 0	1 0			1.0
ガラス雑雑 (重量部)	4.9	4.0	4 0	4 0	40	40
引動發度 (Rg/cm゚)	1040	1 8 5 0	1000	700	7 5 6	770
アセゾット ) 章 道 成形 / ッチ付 (Kg・cm / cm)	11, 5	10.5	13.9	6. 5	ö. 1	6. 8

[0050]

[発明の効果] 本発明の熱可型性激励組成物は機械的特 性特に引張特性、耐衝駆性に優れ、かつ低コストであ り、家電部品、電気、電子部品、機械部品として有用で、 విశ.